EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER PUBLICATION DATE

. 09012426 : 14-01-97

APPLICATION DATE

: 29-06-95

APPLICATION NUMBER

: 07163815

APPLICANT: BEEGAN TSUSHO KK:

INT.CL.

: A61K 7/00 C08L 3/00 // A23L 1/22

TITLE

: HYGROSCOPIC MATERIAL COMPOSITION

ABSTRACT: PURPOSE: To obtain a hygroscopic material composition containing a specific kind of

starch.

INVENTOR: KAMATA ETSUO:

CONSTITUTION: This hygroscopic material composition is obtained by carrying a hygroscopic material on a kind of modified starch virtually retaining the outer skin thin film structure of starch particles, with 20-80wt.% of the whole particles being virtually nonbirefringent, 3-10ml/g in swelling volume and 3-7 in water-holding capacity. By such a simple process as described above, the objective powdery or granular hygroscopic material suppressed in hygroscopicity and good in handleability can be easily obtained.

COPYRIGHT: (C)1997,JPO

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平9-12426

(43)公開日 平成9年(1997)1月14日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示	簡所
A 6 1 K	7/00			A61K	7/00	K	
C08L	3/00			C08L	3/00		
# A 2 3 L	1/22			A23L	1/22		

	香蕉剧水	木崩氷 前氷頃の数2 〇L(全 5 貝)
特膜平7-163815	(71) 出願人	000000033 旭化成工業株式会社
平成7年(1995)6月29日	(71) 出頭人	大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号 592104324
	(17,000	ベーガン通商株式会社
		東京都千代田区外神田3丁目7番3号 東冷ピル
	(72)発明者	鎌田 悦雄 宮崎県延岡市旭町6丁目4100番地 旭化成 工業株式会社内
	(74)代理人	
	*	特願平7-163815 (71)出顧人 平成7年(1995) 6月29日 (71)出顧人

(54) 【発明の名称】 吸湿性物質組成物

(57)【要約】

【目的】特定の澱粉を含有する吸湿性物質組成物を提供 する。

【構成】澱粉粒の外殼薄膜構造を実質的に温存し、全粒 子の20~80%が実質的に非複屈折性であって、膨潤 容積が3~10ミルリットル/g、保水力が3~7であ る改質澱粉に、吸湿性物質を担持してなる吸湿性物質組 成物及びその製造方法。

【効果】特定の改質澱粉に吸湿性物質を相持させるとい う簡単なプロセスで、吸湿性が抑制され取扱性の良い粉 末状、顆粒状の吸湿性物質が容易に得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 澱粉粒の外殼薄膜構造を実質的に温存 し、全粒子の20~80%が実質的に非被屈折性であっ て、膨潤容積が3~10ミルリットルビα、保水力が3 ~7である改質澱粉に、吸温性物質を担持してなること を特徴とする吸湿性物質組成物。

【請求項2】 澱粉粒の外穀薄膜構造を実質的に温存 し、全粒子の20~80%が実質的に非複屈折性であっ て、勤潤容積が3~10ミルリットル/g、保水力が3 ~7である改質澱粉に、吸湿性物質を担持させることを 特徴とする吸湿性物質組成物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、特定の澱粉を含有する 吸湿性物質組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】食品、医薬品、化粧品等の分野において、調味料、保温料等として利用されるものは吸湿性を で、調味料、保温料等として利用されるものは吸湿性を が野質であることが多いが、ハンドリング性を考え で粉末化、顆粒化の検討も進められている。

【0003】例えば、特開昭63-225332号公報には、吸湿性物質である乳酸ナトリウムを乳酸カルシウムと複合塩とすることで吸湿性を抑えることが記載されているが、乳酸カルシウム自体がいくらか吸湿性あるいは風解性を持つためその効果は十分ではなかった。また、特開昭63-313574号公報には、見掛比重が、0.6~0.2、α化度70%以上で、かつ水分12%以下のα化した澱粉質素材を含有することを特徴とする吸湿。固結が防止された粉体について記載がある。しかし、ここで用いれれる澱粉質素材は澱粉質をエクストルーグー等で膨化加工するものである。この方法では澱粉の外殻薄膜構造の破壊に伴って水可溶分が増加するため、器性が発現し好ましてなかった。また、吸湿性成分と澱粉質素材を単に混合しているだけであり、吸湿性を抑制する効果は十分ではなかった。

【0004】また、特開平2-157041号公報には、吸湿性物質を建設的ともに水中に分散あるいは溶解をさ、次いで加温処理することによって大部分の影粉粒子の複屈折性を消失させた後、乾燥させる吸湿性物質含有粉末の製造法が開示されている。この方法で澱粉粒子の70~90%が核屈折性を消失する、即ち非復屈折住と3を基础されている。しかし、吸湿性物質存在下で生澱粉を加熱し、澱粉粒子のうち70~90%の核屈折性を消失させることをコントロールすることは困難であった。また、大部分の澱粉粒子の復屈折性を消失させあった。また、大部分の澱粉粒子の複屈折性を消失させるため、アルファー化澱粉に近い状態になっており、ややべたつき易いとともに、糊性が感じられ好ましくなかった。また、やや糊性があるため終剤にしたときの崩壊が遅くなり、その結果、組成物を水中に投入したときの筋壊緩くなり、その結果、組成物を水中に投入したときの筋壊

吸湿性物質の溶出が速やかで無いという欠点があった。

【0005】そのため、吸湿によるべたつきを感じさせず、粉団士のブロッキング、ホッパーやタンク内でのブリッシ形成、機壁への付着を抑制した取り扱い性の良好な、吸湿性物質を含有する粉末、顆粒等の固形状組成物が望まれていた。また、水中で吸湿性物質の溶出が速やかに起こる組成物が望まれていた。特に有機及び無機塩類、中でも乳酸塩はこれまで固形化が難しかったため、取り扱い性の良い固形状組成物が望まれていた。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記のよう な欠点が無く、取り扱い性の優れた吸湿性組成物及びそ の製造方法を提供することを目的とするものである。 【0007】

【課題を解決するための手段】本発明は、澱粉粒の外殻 薄膜構造を実質的に温存し、全粒子の20~80%が実 質的に非複屈折性であって、膨潤容積が3~10ミルリ ットル/g、保水力が3~7である改質澱粉に、吸湿性 物質を担持してなる吸湿性物質組成物及びその製造方法 に関する。

【〇〇〇8】以下、詳細に本発明を説明する。本発明で言う吸温性物質とは、例えば、乳酸ナトリウム、乳酸カリウム、乳酸アンモニウム、脂酸ナトリウム、酢酸アンモニウム、塩化アンモニウム、塩化マグネシウム、にがり等の有機及び無機塩類、単糖、オリゴ糖、還元麦芽糖、水給のような非晶質性の強い糖類、アミノ酸類、ベアチド類、核酸及びそれらの塩類、醤油等の調味料類、フロレラエキス、生薬エキス、酵母エキスを取り工きな、発電性、潮解性を示すものを指す。本発明の技術で、これらの吸湿性物質を固形化することができるが、特に有機及び無機塩類、中でも乳酸塩はこれまで固形化が難しかったため、本発明の技術は適している。

【0009】次に、本発明で使用する改質澱粉について 説明する。改質澱粉は、生澱粉を水分の存在下で粒子の 外殻薄膜構造を破壊することなく、全体の20~80% の粒子が実質的に非複配折性となるまで加温し、次いで 該外殻薄膜構造を破壊することなく乾燥することで得る ことができる。出発原料としての生澱粉は種々のものを 使用できる。たとえば、小麦澱粉、トウモロコシ澱粉、 モチトウモロコシ澱粉、タビオカ澱粉、馬鈴薯澱粉、米 澱粉、サゴヤシ澱粉等が挙げられる。

【〇〇10】改質澱粉は、生澱粉粒の外粉薄膜構造を実質的に温存しているため、光学顕微鏡で観察するとき粒子状態として観察され、個々の粒子が識別可能である。ここで使う実質的にとは、90%以上程度のことである。生澱粉は、粒子形態を示しているが、この生澱粉粒子を水分の存在下で加熱することで、粒子は影澗し、最終的には外競薄膜構造が破壊される。このような外殻薄膜構造が破壊される。このような外殻薄膜構造が破壊される。このような外殻薄膜構造が破壊された源粉は、所謂アルファー化郷粉であ

って、内部の非晶質機粉分子が溶出するため、水を加えると糊状になる。この状態では、吸湿性物質を担持させる能力が劣る。即ち、澱粉自体が吸湿するかは、10重量%以下が好ましい。更に好ましくは、6重量%以下である。特に好ましくは、4重量%以下である。

【0011】また、改質澱粉を水中に投入して偏光顕微

给で観察するとき、全粒子の?0~80% 好ましくは 25~70%、更に好ましくは30~65%が実質的に 非複屈折性である。生澱粉粒子は、水中に投入して偏光 題微鏡で観察するとき、ほぼ全粒子が明瞭な複屈折性 (偏光十字)を示す。この澱粉粒を水分の存在下で加熱 等行うことによって、粒子は膨潤し、それに伴い、徐々 に複屈折性が不明瞭になる。最終的には、外殻薄障構造 が維持されながらも複屈折性を示さない。つまり非複屈 折性粒子となる。改質澱粉は、20~80%の粒子が実 質的に非複屈折性である。言い替えると、80~20% 粒子は、不明瞭であっても複屈折性を示し、かつ全体の 粒子が外殼薄膜構造を維持している。粒子の外殼薄膜構 造が実質的に温存されていて非複屈折性粒子が80%を 越える澱粉は、アルファー化澱粉そのものの糊状感はな いが、それでも澱粉粒子が生澱粉に比較してかなり膨潤 し、アルファー化澱粉に近い状態となるため、ややべた つき易いとともに、糊性が感じられ好ましくない。ま た、吸湿性物質組成物を水中に投入したとき、糊性のた め崩壊が遅くなるため、吸湿性物質の溶出が遅くなる傾 向がある。また、非複屈折性澱粉粒子が20%未満の場 合、生澱粉との差がなくなる。

【0013】改質澱粉の保水力は3~7である。吸湿性物質を捏持する効果が現れる保水力の下限は3である。また、7を越えると、糊状感が増大するため好ましくない、好ましくは3、5~6である。改質澱粉の見掛密度は、0、35~0、80g/ミリリットルであることが好ましい。小さ過ぎる場合は、組成物が軽質になるため取扱性が悪化し、逆に大き過ぎる場合は、重質であるため、担持できる吸湿性物質の量が限られるので好ましくない。

【0014】本発明の吸温性物質組成物は、改質澱粉の 外根薄膜構造を実質的に維持したまま、その内部あるい は表面に吸温性物質を担持させることにより得られる。 担持させる方法としては、改質澱粉及び吸湿性物質を水 に分散あるいは溶解させた後、凍結乾燥法、真空乾燥 法、噴霧乾燥法、フラッシュ乾燥法で乾燥させる方法、 改質潔粉に吸湿性物質水溶液を添加し、乾燥する流動層 法、改質凝粉と吸湿性物質の混合物に水を添加し混合 後、乾燥する混合造粒法等。種々の方法があるが、以下 の二つの方法が好ましい。

【0015】まず、流動層法であるが、改質澱粉を流動 周遠粒機中で40~120で程度、好ましくは60~9 0で程度の熱風を導入して流動させながら、流動状態を 足ながら吸湿性物質の水溶液の噴霧、乾燥を繰り返しな がら、最後に鳴霧を停止し、熱風で乾燥させる方法であ る。この方法は、観察しながら行うことができるので、 コントロールが容易と言う利点がある。通常の流動層造 粒塊の他、ワースター付き流動層造粒機、転動流動層造 粒機密も使用できる。

【0016】二つ目は、改質器粉及び吸湿性物質を水に 介散あるいは溶解させた後、改質器粉の外級薄膜構造を 破壊することなく噴霧乾燥あるいはフラッシュ乾燥する 方法である。また、噴霧乾燥時の熱風の入口温度は1 20~300で程度、出口温度は60~120で程度が 好ましい。更に好ましくは出口温度は70~100で程度 度である。この方法は、組成物を大量に製造する場合に 好ましい。また、水中で改質器粉が十分に影潤するため、改質澱粉粒子の表面だけでなく内部まで吸湿性物質 を担持することができる。噴霧乾燥の後、流動層造粒機 で造粒を行っても良い。また、最初から流動層内蔵型噴 霧乾燥機を使用しても良い。

【0017】これらの方法では、外殻薄膜構造の有無、 膨潤容積、非複屈折性などの改質澱粉の物性の変化が3 とんどなく好ましい。組成物中の組成は、吸湿性物質の 難類によって変えることができる。一般的には、固形分 比で、改質澱粉100重量部に対して、吸湿性物質を 合有量が少ないと吸湿性物質本来の目的で使用する際、 組成物を多量に配合しなければならず不利である。40 の重量部を超えると吸湿性物質の性質が強く出るため好ましい。 ましくない。特に好ましくは、改質澱粉100重量部に対して、吸湿性物質 対して、吸湿性物質10~250重量部である。更に好ましくは、改質澱粉100重量部に対して、吸湿性物質

【0018】吸湿性物質組成物は、水分含量が1~15重量%になるまで乾燥することが好ましい。1重量%表満にまで乾燥することはエネルギー的に不利であるし、乾燥時間も長くなる。15重量%を超えるとべたつき感が出る。特に好ましくは2~10重量%である。更に好ましくは2~8重量%である。本発明の吸湿性物質組成物は、粉末状、顆粒状などの固形状であり、更にそれらを錠剤化したものも含まれる。吸湿性物質を2種類以上色してもかまわない。また、起源あるいは物性の異なる改質漏粉を未発明の範囲内で混合して使用することも

自由である。吸湿性物質、改質澱粉以外の成分も必要に より配合してかまわない。

【0019】本発明の吸湿性物質組成物は、吸湿性物質 本来の目的に取り扱い性良く使用することができる。例 えば 乳酸塩組成物の場合は 食品化粧品等において保 存剤 保湿剤 粘稠剤 pH調製剤等として用いる。 [0020]

【実施例】以下に本発明を実施例によってさらに詳細に 説明するが、これに限定されるものではない。本発明で 用いた用語の定義及び測定法等は、以下の通りである。

(1) 水可溶分

改質澱粉3g(無水換質)を精秤し 20℃の純水30 Ogを加え、1500rpmで2分間高速撹拌する。つ いで、No5C沪紙を用いて分散液の全量を沪渦する。 秤量瓶に沪液約40ミリリットルをとり、精秤した後く W(g)>、105℃で蒸発乾固し、固形分重量を求め <Wo(g)>、次式により水可溶分を求める。

水可溶分(重量%)=W。/W×104

(2) 膨潤容積

改質澱粉として5g (無水換算)を共栓付100ミリリ ットルメスシリンダーに採り、25℃の純水80ミリリ ットルを加え軽く振盪して脱泡させた後、全量を純水で 100ミリリットルとする。密栓し24時間静置し、吸 水膨潤した試料の容積を読み、それを5で除して膨潤容 積とする。

(3)保水力

心沈降管に移し、2000Gで10分間遠心分離する。 上澄み液を捨て湿潤沈積物の重量を測定し<W(g) >、次いで該沈積物を絶乾秤量し<W。(g)>、次式 により保水力を算出する.

- 【0021】保水力 = W / W₀
- (4) 複屈折性粒子と非複屈折性粒子の観察

改質澱粉として約2.5gを取り、純水500gを添加 し、TKホモミキサー10000rpm、5分間分散す る。この試料を顕微鏡の視野の中で、自然光で観察され る全粒子数のうち、偏光で粒子の一部でも光る粒子を複 屈折性粒子、光らない粒子を非複屈折性粒子と定義す る。

(5) 見掛密度

100ミリリットルのますにサンプルを入れた後すり切 り、入ったサンブルの重量を測定し、その値を100で 除して見掛密度とする。

(6) 永分会量

試料を105℃で3時間乾燥し、求める。

(7)実施例及び比較例に用いた澱粉類とその特性 表1に示すような特性を有する、改質澱粉A、改質澱粉 B、トウモロコシ澱粉(日澱化学製)、アルファー化澱 粉(アミコールH、日澱化学製)などを用いた。

[0022]

【実施例1】改質澱粉A500g(固形分換質)を流動 層造粒機(大川原製作所製)に仕込み、65℃の熱風を 入れながら流動させた。60%乳酸ナトリウム250g (周形分150g:改質澱粉100重量部に対し、30 重量部)を改質澱粉の流動状態を見ながら、徐々に暗霧 した、暗霧終了後、そのまま流動させながら乾燥を行 い、水分含量3、0%の流動性の良い顆粒状の乳酸ナト リウム組成物Aを得た。また、組成物A中に含まれる改 質澱粉の膨潤容積は8、4ミリリットル/g. 外殻薄膜 構造は維持され、非複屈折粒子の割合は65%であり、 操作前の改質澱粉の物件にほとんど変化はなかった。

【0023】組成物Aを500mg取り、打錠圧700 kg/cm2で打錠し錠剤を得た。錠剤を水に投入し、機拌し ながら、イオン電導度をモニターして乳酸ナトリウムの 溶出を調べたところ、3分程度で全乳酸ナトリウムを溶 出した。

[0024]

【実施例2】60%乳酸ナトリウムを650g(固形分 390g:改質澱粉100重量部に対し、78重量部) 用いる以外は実施例1と同じように操作し、水分含量 3.5%の流動性の良い顆粒状の乳酸ナトリウム組成物 Bを得た。実施例1と同様の方法で錠剤を作成し、乳酸 ナトリウムの溶出を調べたところ3分程度で全乳酸ナト リウムを溶出した。

[0025]

【実施例3】改質澱粉A500g(固形分換算)、60 %乳酸ナトリウム1000g(固形分600g:改質澱 粉100重量部に対し、120重量部)を水中に分散溶 解させ、針6000gのスラリーを作成した。次にこの スラリーを入口温度180℃、出口温度90℃、スラリ -供給量4リットル/hrで暗霧乾燥を行い 水分含量 5.5%の流動性の良い粉末状の乳酸ナトリウム組成物 Cを得た。

【0026】乳酸ナトリウム組成物C550gをさらに 流動層造粒機で流動させながら、60%乳酸ナトリウム 200g(同形分120g: 改質澱粉100重量部に対 し、乳酸ナトリウム計168重量部)を噴霧し、次いで 乾燥して水分含量4.5%の顆粒状の乳酸ナトリウム組 成物Dを得た。また、組成物D中に含まれる改質澱粉の 膨潤容積は8.6ミリリットル/g、外殻薄膜構造は維 持され、非複屈折粒子の割合は65%であり、操作前の 改質澱粉の物性にほとんど変化はなかった。

[0027]

【実施例4】改質澱粉 B及び乳酸カリウムを使用する以 外は、実施例1と同様に操作し、水分含量2.5%の流 動性の良い顆粒状の乳酸カリウム組成物Eを得た。

[0028]

【実施例5】改質澱粉B500g(固形分換算)を流動 層造粒機 (大川原製作所製)に仕込み、75℃の熱風を 入れながら流動させた。薄口醤油1000g(固形分2 50g:改質澱粉100重量部に対し、50重量部)を 改質澱粉の流動状態を見ながら、徐々に噴霧した。噴霧 終了後、そのまま流動させながら乾燥を行い、水分含量 3.5%の流動性の良い顆粒状の醤油組成物Fを得た。 【0029】

【実施例6】改質温粉A250g(固形分換算)を10%クロレラエキス5000g(固形分500g)のま、改質級制100重量部に対し、200重量部)申に分散させスラリーを作成した。次にこのスラリーを入口温度200で、出口温度80で、スラリー供給量6リットル/hrで対象を提を行い、水分含量7.0%の流動性の良い粉末状のクロレラエキス組成物Gを得た。

[0030]

【比較例1】トウモロコシ澱粉を使用する以外は実施例 1と同じように操作し、水分含量3.5%の顆粒状の乳 酸ナトリウム組成物日を得た。しかし、トウモロコシ澱 物の保水性が低いため、乳酸ナトリウム水溶液の噴霧速 度が上げられなかった。また、噴霧速度が遅いにも関わ らず、流動層内への原料の付着が基だしかった。

[0031]

【比較例2】アルファー化澱粉を使用する以外は、実施 例3と同様の方法で噴霧乾燥を行い、水分含量6.0% の粉末状の乳酸ナトリウム組成物1を得た。組成物1は ややべたついた感じで流動性が良くなかった。また、噴 霧乾燥機チャンバーの機墜への付着が大であった。

[0032]

【比較例3】トウモロコシ澱粉とアルファー化澱粉を重量比で1:1で混合したものを使用する以外は実施例5 と同様に操作し、水分含量4.2%の颗粒状の醤油組成 物Jを得た。組成物Jはややべたついた感じで流動性が 良くなかった。また、流動層機壁への付着が大であっ た。

[0033]

【比較例4】特開平2-157041号公報の実施例1 に従って、乳酸ナトリウムを含有する複合体を作成し た。即ち、トウモロコシ澱粉と乳酸ナトリウムを固形分 比で3:7としたスラリーを作成し、75℃に加熱し、 復屈折性が80%程度消失した時点で加熱を停止し、冷 却した。次いで、入口温度200℃、出口温度100℃ で噴霧乾燥し、変成澱粉複合体を得た、得られた複合体 は水分含量5.0%であった。複合体中の変成澱粉は、 外郭薄膜構造を維持していたが、粒子の83%が非複屈 折性であった。複合体中の変成澱粉の特性を表1に示し た。該複合体はややべたつき易く 糊性が感じられた。 【0034】該複合体を500mg取り、打錠圧700 kg/cm2で打錠し錠剤を得た。錠剤を水に投入し、攪拌し ながら、乳酸ナトリウムの溶出をイオン電道度をモニタ して調べたところ、全乳酸ナトリウムを溶出するのに 5分以上必要とした。 [0035]

【表1】

	改質澱粉 A	改質凝粉	トウモロコシ頭粉	アルファ ー化澱粉	19803/謝粉 /7677-化 逊粉 (1:1)	変成素粉
外郭璋族構造	Ħ	育	有	無	有/無	有
非彼屈折粒子 9	6 5	4 5	3	100	5 5	83%
膨稠容積 ml/	8. 0	5. 5	1. 6	17. 5	9. 5	10.3
保水力 -	5. 6	4. 0	1. 9	5. 0	3. 3	劃定不能
水可熔物 9	á 3. O	2. 5	0. 2	13.5	6. 7	測定不能
見掛密度 g/m	0. 45	0. 50	0.45	0. 50	0.50	測定不能
嚴粉種	196025	小波	-	-	-	łótos

[0036]

【発明の効果】本発明の吸湿性物質組成物は、吸湿性物質を特定の改質澱粉と混合し、乾燥するという簡単なプロセスで製造可能であり、これまで困難であった吸湿性物質の粉末化、顆粒化が容易にできる。また、本発明の

組成物は、吸湿に起因する粉末同士のブロッキング、ブ リッジ現象、機壁への付着が抑制された保存性の良い組 成物である。さらに、該組成物は、水中で攪拌すると速 やかに吸湿性物質を放出するので、吸湿性物質本来の用 途に対して、きわめて利用しやすい。